60 Int. C1.

O 07 c

B 01 j

620日本分類

16 B 661

13(9)G 11 13(9)G 113 13(9)G 111 日本国特許庁

①特許出顧公告 昭46-27442

許

₩公告 昭和 46 年(1971) 8月 10 日

発明の数 1

(全2頁)

60クリシドアマイドの製造方法

願 昭43-53908 ②1)特

(22)出 顧 昭43(1968)8月1日

勿発 明 者 米光英一

柏市今谷上町7の42

同 官守博

東京都大田区田園調布3の27の

顧 人 三菱江戸川化学株式会社 创出

東京都千代田区丸の内2の5の2

代理 人 升理士 江崎光好

発明の詳細な説明

関するものである。さらに詳しくは、本発明はア クリルニトリルを過酸化水素で酸化してグリシド アマイドを製造するに当り、タングステン系触媒 を使用するものであつて、その目的は変化率およ び収率を向上せしめるにある。

クリシドアマイトの製造法としてアクリルニト リルを水溶液中pH7.0~7.5、温度30~35 でで過酸化水素にて酸化する方法は公知である (J.Org.Ohem., 26(3)655(1961))。との 方法について、本発明者が追試を行つたところ、 25 例 1 副反応によるアクリルアマイドの生成のため、過 酸化水素の損失が大きく、従つてアクリルニトリ ルの変化率は60~70%程度と低いものである。 又クリンドアマイドの収率も60~70%程度で あつて工業的に満足すべき結果は得られなかつた。30 徐々に滴下する。pH値はn-NaOH 水溶液を

本発明者等はこれらの点について改善すべく種 種検討の結果、アクリルニトリルを水溶液中pH 7.0~7.5 で過酸化水素水を用いて酸化する際に、 タン グステン酸ソーダ等の タングステン酸のアル カリ塩もしくは鱗タングステン酸等のタングステ 35 が生成した。これ より 反応したアクリルニトリ ンを含むヘテロポリ酸またはそのアルカリ塩を触 媒として使用すれば、過量の過酸化水素を使用す ることなく、アクリルニトリルの変化率、収率共

に一段と向上させ得ることを見出して本発明を完 成したのである。

本発明の方法によれば、過酸化水素はアクリル ニトリルと等モルもしくは1割増程度の使用量で 5 アクリルニトリルの変化率および収率共に80% 以上にすることができる。

本発明に使用される触媒は、タンクステン酸の アルカリ塩としては前述のタングステン酸ソーダ の他に、タングステン酸カリウム、タングステン 10 酸アンモニウムがあり、またタンクステンを含む ヘテロポリ酸としては燐タングステン酸、たとえ ば、 $H_3PW_{1/2}O_{4/0}$ ・ nH_2O 、けいタングステン 酸、たとえば、H4SiW12O40・nH2O 、硼ク ングステン酸、たとえばH₅BW₁₂O₄₀·nH₂O 本発明はグリシドアマイドを製造する改良法に 15 等がある。又これらのアルカリ塩としてソーダ塩 またはカリ塩等が使用し得る。触媒使用量は反応 条件により異なるが、アクリルニトリルに対し 0.0 1~5モル%の範囲である。

> 本発明によつて製造されるグリシドアマイドは 20 染料及び柔軟剤の中間体、樹脂中間体等の用途を 特つものである。

つぎに本発明を更に具体的に説明するために実 施例をあげるが、例中変化率、収率はモル%で示 し、部は重量部を表わす。

アクリルニトリル40.1部、タングステン酸ソ ーグ(Na₂WO₄・2H₂O)0.25部、水150 部の混合物中に温度35℃、pH7.3~7.5で攪 拌しながら 5 0.4 重量%過酸化水素水 5 6.4 部を 徐々に添加する事により一定に保つた。過酸化水 素水の添加終了後同一条件で5時間攪拌反応を続 けた後反応液を分析した結果アクリルニトリルの 変化率814%でクリンドアマイドは0.55モル ル基準の収率は89%である。

例 2

アクリルニトリル40.1部、タングステン酸カ

リウム(K₂WO₄・2H₂O) 0.2 5 6 部、水 1 5 0 部の混合物中に温度 3 3 ℃ p H 7.2 ~ 7.4 で攪拌下に49.9 重量%過酸化水素水5 6.2 部を 徐々に滴下した。pH値は例1と同様な方法で一定 更に5時間攪拌反応を続けた結果アクリルニトリ ルの変化率82.8%、グリシドアマイドの収率 8 6.3 %が得られた。

アクリルニトリル40.2部、燐タングステン酸 10 率96.1%が得られた。 ナトリウム(2Na2O·P2O5·12WO3·18H2O) 0.5部 水150部の混合物中に温度30℃pH 6.8 ~ 7.0 で攪拌下に50.4 重量%過酸化水素水 5 6.4 部を徐々に滴下した。p H値は例1と同一 時間攪拌反応を続けた後反応液を分析したところ アクリルニトリルの88.6%が反応した。又グリ シドアマイト収率は80%であつた。

例 4

例3と同一条件にて硼タンクステン酸 (B₂O₃·24WO₃·65H₂O) 0·5 部を用いて反 応を行なつたところアクリルニトリルの変化率 95%、グリシドアマイドの収率82%が得られ た。

例 5

アクリルニトリル40.1部、けいタングステン 酸(SiO2·12WO3,·26H2O)0.5部、水 150部の混合物中に温度33℃pH6.9~7.1 に保つた。過酸化水素水の添加完了後同一条件で 5 で4 9.9 重量%過酸化水素 5 6.3 部を攪拌しなが ら徐々に添加した。p H値は例1と同様な方法で 一定に保つた。過酸化水素水の添加完了後更に同 一条件で5時間反応せしめたところ、アクリルニ トリルの変化率81.1%、グリシドアマイドの収

特許請求の範囲

1 アクリルニトリルを過酸化水素水にて酸化す るに当り、タングステン酸のアルカリ塩又はタン グステンを含むヘテロポリ酸もしくはそのアルカ の方法で一定に保つた。滴下終了後同一条件で5 5 り塩を触媒として使用する事を特徴とするグリシ ドアマイドの製造方法。

引用文献

20 時 公 昭39-6961

米国特許 3053857

米国特許 2833787

米国特許 3351635